PATENT ABSTRACTS OF JAPAN

(11)Publication number:

2003-321520

(43)Date of publication of application: 14.11.2003

(51)Int.Cl.

(22)Date of filing:

C08F212/14 C08F220/10 // G03F 7/039

(21)Application number : 2002-126419

. 2002 120419 26.04.2002 (71)Applicant: NIPPON SHOKUBAI CO LTD

(72)Inventor: MURAKAMI YOHEI

YOSHIDA MASATOSHI KONOSU OSAMU GOTO SHINICHI

ARAKAWA MOTOHIRO UKAMURA TADAYOSHI

(54) COPOLYMER HAVING ALCOHOLIC HYDROXY GROUP, AROMATIC RING AND LEAVING GROUP BY PROTON

(57)Abstract:

PROBLEM TO BE SOLVED: To provide a copolymer exhibiting a high-level characteristics such as change in solubility in an alkaline aqueous solution before and after treatment with a free proton, adhesiveness to a substrate, developability, chemical resistance and etching resistance, suitably applicable to various applications and having a leaving group by a proton.

SOLUTION: The copolymer has a hydroxy group bonded to the main chain through one carbon atom, an aromatic ring and the leaving group by the proton. The copolymer having the leaving group by the proton has 20×10^{-10} –1,500 × 10–10 m/s alkali dissolving rate before the leaving group is released by the proton.

(19)日本国特許庁 (JP)

(12) 公開特許公報(A)

(11)特許出願公開番号 特開2003-321520 (P2003-321520A)

最終頁に続く

(43)公開日 平成15年11月14日(2003.11.14)

			,,		
(51) Int.Cl.7	識別記号	FI	テーマコード(参考)		
C08F 212/14		C08F 212/14	2H025		
220/10		220/10	4J100		
# G03F 7/039		G 0 3 F 7/039	601		
		審査請求 未請求 請求項の	数7 OL (全 10 頁)		
(21)出廢番号	特願2002-126419(P2002-126419)	(71)出願人 000004628 株式会社日本触	种		
(22)出顧日	平成14年4月26日(2002.4.26)		** 央区高麗橋4丁目1番1号		
	, were to a standard of the st	(72)発明者 村上 洋平	V D D D T EL 1 4		
			御旅町5番8号 株式会社		
		(72)発明者 吉田 雅年			
		大阪府吹田市西	御旅町 5番8号 株式会社		
		日本触媒内			
		(74)代理人 100086586	3. 0.		
		弁理士 安富	康男 (外1名)		

(54) 【発明の名称】 アルコール性水酸基と芳香族環とプロトンによる脱離性基を有する共重合体

(57)【要約】

【課題】 遊離プロトンによる処理前後のアルカリ水溶液への溶解性の変化等の特性、基板密着性、現像性、耐薬品性及び耐エッチング性が高いレベルで発揮され、様々な用途に好適に適用することができるプロトンによる脱離性基を有する共重合体を提供する。

【解決手段】 1 個の炭素原子を介して主鎖に結合しているヒドロキシル基と、芳香族環とを有し、かつプロトンによる脱離性基を有する共重合体であって、該プロトンによる脱離性基を有する共重合体は、プロトンによる脱離性基が脱離する前のアルカリ溶解速度が 2.0×1.0 $1.0 \sim 1.5 \times 10^{-10}$ m/秒であるプロトンによる脱離性基を有する共重合体。

【特許請求の範囲】

【請求項1】 1個の炭素原子を介して主鎖に結合しているヒドロキシル基と、芳香族環とを有し、かつプロトンによる脱離性基を有する共重合体であって、該プロトンによる脱離性基を有する共重合体は、プロトンによる脱離性基が脱離する前のアルカリ溶解速度が20×10

$$(A) \qquad (B)$$

$$R^{3}$$

$$R^{3}$$

$$R^{3}$$

$$OH$$

[式中、R¹ 及びR³は、同一若しくは異なって、水素原子又はメチル基を表す。R²は、プロトンによる脱離性基を表す。R⁴は、置換又は無置換アルキル基を表す。a、b及びcは、それぞれ共重合体中の繰り返し単位(A)、(B)及び(C)のモル分率を表す。〕で表される繰り返し単位のうち、繰り返し単位(B)及び繰り返し単位(C)を必須とし、更に繰り返し単位(A)を有していてもよい構造をもつものであることを特徴とする請求項1記載のプロトンによる脱離性基を有する共重合体。

【請求項3】 前記繰り返し単位のモル分率における c は、5~50モル%であり、a+bは、50~95モル%であることを特徴とする請求項2記載のプロトンによる脱離性基を有する共重合体。

【請求項4】 前記繰り返し単位のモル分率における a 及び b は、0. $2 \le b / (a+b) \le 0$. 9 5 を満たすことを特徴とする請求項 2 又は 3 記載のプロトンによる脱離性基を有する共重合体。

【請求項5】 前記R⁴は、プロトンによる脱離性基で あることを特徴とする請求項2、3又は4記載のプロト ンによる脱離性基を有する共重合体。

【請求項6】 更に、下記一般式(2); 【化2】

〔式中、R5は、水素原子又はメチル基を表す。R6は、

-10 ~ 1 5 0 0 × 1 0 -10 m/秒であることを特徴とするプロトンによる脱離性基を有する共重合体。

2

【請求項2】 前記プロトンによる脱離性基を有する共 重合体は、下記一般式(1);

【化1】

プロトンによって脱離が生じない置換基を表す。 n は、 0~5の整数を表す。 d は、共重合体中の繰り返し単位

- (D) のモル分率を表す。〕で表される繰り返し単位
- (D)を必須とすることを特徴とする請求項2、3、4 又は5記載のプロトンによる脱離性基を有する共重合 体。

【請求項7】 前記繰り返し単位のモル分率における c は、5~45モル%であり、a+bは、50~90モル%であり、dは、5~30モル%であることを特徴とする請求項6記載のプロトンによる脱離性基を有する共重合体。

【発明の詳細な説明】

[0001]

【発明の属する技術分野】本発明は、プロトンによる脱 離性基を有する共重合体に関する。

[0002]

【従来の技術】プロトンによる脱離性基を有する共重合体は、遊離プロトンの作用により脱離して水素原子に交換することができる基を有し、このような基が水素原子に交換されると、アルカリ水溶液への溶解性等の特性が変化するという性質を有する。このような共重合体をプロトン供与体となる酸触媒と共存させて、光、プラズマ、放射線等を照射したり加熱したりすることにより酸触媒から遊離プロトンを発生させると、照射及び加熱の前後でアルカリ水溶液への溶解性等の特性が大きく変化する。このような特性を生かすことにより、例えば、フォトリソグラフィー用材料や酸触媒の作用により発生するオレフィンの体積膨張を利用した低収縮化材料等の化学工業における様々な用途に応用することができることになる。

【0003】このようなプロトンによる脱離性基を有する共重合体においては、各種基板との密着性、遊離プロトンによる処理前のアルカリ水溶液に対する溶解抑制性と処理後のアルカリ水溶液への溶解性とのバランスに優

れることにより、例えば、フォトリソグラフィー用材料として用いる場合に現像液溶解部と非溶解部とのコントラスト等の現像性を充分に高めることができるようなものが望まれている。例えば、基板密着性や現像性については、重合体中にヒドロキシル基を導入することにより、改善できることが知られている。この点について特開2000-275843号公報には、メタクリル酸2ーヒドロキシエチルを重合した共重合体を含む化学増幅型ポジレジスト組成物に関し、共重合体にヒドロキシル基を導入することにより、基板との密着性を確保し、また、レジストの解像度やドライエッチング耐性が向上することが開示されている。しかしながら、ヒドロキシル基は共重合体の側鎖に導入されており主鎖からかなり離れていることから、共重合体の性質を大きく変えて基板密着性や現像性等をより向上するための工夫の余地があった。

【0004】特開2000-206694号公報には、主鎖にメチロール基を有する感光性樹脂に関し、αー(ヒドロキシアルキル)アクリル酸アルキルエステルを有する重合体を含むことによりアルカリ現像可能なネガ 20型レジスト組成物が開示されている。しかしながら、この感光性樹脂は、共重合体中にベンゼン環をもたないことから、例えば、レジスト樹脂として用いた場合、耐薬品性や耐エッチング性に劣ることになり、このような点において工夫の余地があった。

【0005】特開2000-131847号公報には、 ヒドロキシメチルアクリレートを共重合することによっ て得られるレジスト組成物に関し、ヒドロキシメチル基 と
t
ーブチル基を含む脱離する基とを有する単量体を必 須として重合することにより得られる共重合体が、感度 やレジストパターン形状に優れ、基板密着性、耐ドライ エッチング性を有することが開示されている。なお、他 の共重合できる成分としては、スチレン、ヒドロキシス チレン、4-tーブトキシスチレン等が挙げられてい る。しかしながら、このようなレジスト組成物はArF レジスト用に好適で優れたものであるが、耐薬品性や耐 エッチング性に優れるベンゼン環に代表される芳香族環 を共重合体中に導入すると、ベンゼン環がArFエキシ マレーザー(波長193nm)を吸収してしまう、すな わち不透明となり、膜の表面部分しか感光させることが できなくなることから、共重合成分における芳香族環を 有する単量体やその割合について設定することにより、 基板密着性、現像性、耐薬品性及び耐エッチング性のす べての特性においてより優れたものとする工夫の余地が あった。

[0006]

【発明が解決しようとする課題】本発明は、上記に鑑み、遊離プロトンによる処理前後のアルカリ水溶液への溶解性の変化等の特性、基板密着性、現像性、耐薬品性及び耐エッチング性が高いレベルで発揮され、様々な用

途に好適に適用することができるプロトンによる脱離性 基を有する共重合体を提供することを目的とする。

[0007]

【課題を解決するための手段】本発明者等は、プロトン による脱離性基を有する共重合体について種々検討した 結果、例えば、共重合体を感光性レジスト樹脂等の用途 で用いる場合、被膜を形成してアルカリ水溶液で現像す るには共重合体の水へのなじみが重要であることに着目 し、それには共重合体へのヒドロキシル基の導入が有効 であり、それも側鎖ではなく主鎖の近くに導入すること で共重合体の性質を大きく変えることが可能であること を見いだした。主鎖の近くにヒドロキシル基を導入して 共重合体の性質を大きく変えるには、1個の炭素原子を 介してヒドロキシル基と主鎖とを結合させることでヒド ロキシル基を共重合体に導入することが効果的であり、 これにより水系現像液等の極性の強い現像液に対する共 重合体のなじみがよくなり、微細な凹凸等の現像時に現 像液が凹部にまでよく浸透して解像度が向上することに なり、また、ヒドロキシル基の極性に由来して基板密着 性も向上することを見いだした。なお、ポリビニルアル コールのように、ヒドロキシル基が主鎖に直接結合した ものとすると、主鎖の回転自由度が低下し、かつポリマ 一分子間の相互作用が強くなりすぎてフレキシビリティ (柔軟性) が低下したり、ビニルアルコールモノマーが 極めて不安定であることから、共重合体の製法上ビニル エステルモノマーの共重合体を加水分解する操作が必要 となり共重合体製造のための操作が煩雑となる。

【0008】また共重合体の主鎖の近くにヒドロキシル基を導入することに加え、芳香族環、特にスチレンを用いてベンゼン環を導入すると、例えば、レジスト材料の用途で用いる場合、耐薬品性、耐エッチング性等に優れることになるが、その反面疎水性が強くなり現像液のなじみが悪くなるという欠点を有することに着目し、プロトンによる脱離性基が脱離する前のアルカリ溶解速度が20×10⁻¹⁰ ~1500×10⁻¹⁰ m/秒であるものとすると、疎水性が強くなることによる欠点を解消しつつ、耐薬品性、耐エッチング性等に優れることになり、基板密着性、現像性、耐薬品性及び耐エッチング性がいずれも高いレベルで発揮されて上記課題をみごとに解決することができることに想到し、本発明に到達したものである。

【0009】すなわち本発明は、1個の炭素原子を介して主鎖に結合しているヒドロキシル基と、芳香族環とを有し、かつプロトンによる脱離性基を有する共重合体であって、上記プロトンによる脱離性基を有する共重合体は、プロトンによる脱離性基が脱離する前のアルカリ溶解速度が $20\times10^{-10}\sim1500\times10^{-10}$ m/秒であるプロトンによる脱離性基を有する共重合体である。このように本発明のプロトンによる脱離性基を有する共重合体は、アルコール性水酸基と芳香族環とプロトンによ

る脱離性基を有する共重合体である。以下に、本発明を 詳述する。

【0010】本発明のプロトンによる脱離性基を有する 共重合体は、1個の炭素原子を介して主鎖に結合してい るヒドロキシル基と、芳香族環とを有し、かつプロトン による脱離性基を有するものである。主鎖とは、繰り返 し単位(単量体単位)どうしが結合して形成されている 鎖の部分を意味する。ヒドロキシル基と主鎖とを結合し ている炭素原子は、置換基を有していてもいなくてもよ く、また、置換基についても特に限定されるものではな く、直鎖状アルキル基、分岐状アルキル基、脂環式アル キル基、芳香族環等のいずれでもよい。また、芳香族環 としては、ベンゼン環、ナフタレン環、アントラセン環 等が好適であり、中でもベンゼン環が好ましい。芳香族 環は、置換基を有していてもいなくてもよく、また、置 換基についても特に限定されるものではなく、ヒドロキ シル基、アルコキシル基、カルボキシル基、直鎖状アル キル基、分岐状アルキル基、脂環式アルキル基、芳香族 環等のいずれでもよい。

【0011】上記プロトンによる脱離性基とは、遊離プロトンによる作用により脱離して水素原子に交換される基を意味する。このときの条件としては特に限定されるものではない。なお、遊離プロトンを共重合体に与えるには、プロトン供与体となる酸触媒を共重合体と共存させて、光、プラズマ、放射線等を照射したり加熱したりすることにより酸触媒から遊離プロトンを発生させることにより行うことができる。このような酸触媒としては、オニウム塩、スルホン化合物、スルホン酸エステル化合物、スルホンイミド化合物、ジアゾメタン化合物、pートルエンスルホン酸、ベンゼンスルホン酸、トリフルオロメタンスルホン酸等の有機スルホン酸;塩酸、硫酸、硝酸等が好適である。これらは単独で用いてもよく、2種以上を併用してもよい。

【0012】本発明においては、上記プロトンによる脱離性基を有する共重合体は、プロトンによる脱離性基が脱離する前のアルカリ溶解速度が $20\times10^{-10}\sim15$ 00×10 $^{-10}$ m/秒である。 20×10^{-10} m/秒未満

【0016】式中、 R^1 及び R^3 は、同一若しくは異なって、水素原子又はメチル基を表す。 R^2 は、プロトンによる脱離性基を表す。 R^4 は、置換又は無置換アルキ

であると、現像する場合に現像液に対する共重合体のなじみが充分ではなくなり、 1500×10^{-10} m/秒を超えると、プロトンによる脱離性基の脱離前後での溶解速度差が小さくなり、露光部と未露光部のコントラストが充分ではなくなる。好ましくは、 30×10^{-10} m/秒以下である。更に好ましくは、 30×10^{-10} m/秒以下である。更に好ましくは、 30×10^{-10} m/秒以下である。特に好ましくは、 30×10^{-10} m/秒以下である。最も好ましくは、 30×10^{-10} m/秒以下である。最も好ましくは、 30×10^{-10} m/秒以下である。最も好ましくは、 30×10^{-10} m/秒以上であり、また、 600×10^{-10} m/秒以下である。

【0013】上記アルカリ溶解速度は、共重合体の膜を

6

基板上に形成し、それをアルカリ溶液に浸漬したときの 1秒あたりの溶解膜厚(m/秒)により示される。測定 方法としては、共重合体を乾燥膜厚が 1 μ m の厚みにな るようにテトラメチルジシラザンで疎水化処理したシリ コン基板にスピンコート法により塗布し、その基板を1 30℃のホットプレートで加熱して溶媒を揮発させ、そ の基板を23℃でアルカリ溶液に所定時間(例えば、1 20秒程度) 浸漬し、浸漬前後の膜厚を「DEKTAK II A 表面あらさ測定システム」(商品名、日本 真空技術社製)を用いて測定する方法が好適である。膜 厚の測定は膜の一部をシリコン基板に達するまで削り、 段差の高さを測定する。溶解速度は、浸漬前の膜厚から 浸漬後の膜厚を減じ、浸漬時間で除算することによって 求める。120秒以内に膜がすべて溶解するならば、浸 漬前の膜厚を溶解に要した時間で除算して求める。アル カリ溶液としては、4.5質量%テトラメチルアンモニ ウムヒドロキサイド水溶液を用いる。

【0014】本発明のプロトンによる脱離性基を有する 共重合体は、下記一般式(1)で表される繰り返し単位 のうち、繰り返し単位(B)及び繰り返し単位(C)を 必須とし、更に繰り返し単位(A)を有していてもよい 構造をもつものであることが好ましい。

[0015]

(t) OH (1) (1) (C)

ル基を表す。a、b及びcは、それぞれ共重合体中の繰 り返し単位(A)、(B)及び(C)のモル分率を表 50 す。 7

【0017】また本発明のプロトンによる脱離性基を有する共重合体は、更に、下記一般式(2)で表される繰り返し単位(D)を必須とすることが好ましい。

[0018]

【化4】

【0019】式中、 R^5 は、水素原子又はメチル基を表す。 R^6 は、プロトンによって脱離が生じない置換基を表す。nは、 $0\sim5$ の整数を表す。dは、共重合体中の繰り返し単位(D)のモル分率を表す。

【0020】このような共重合体では、(1)繰り返し単位(B)及び繰り返し単位(C)の2種を必須とする形態、(2)繰り返し単位(A)、繰り返し単位(B)及び繰り返し単位(C)の3種を必須とする形態、

(3)繰り返し単位(B)、繰り返し単位(C)及び繰り返し単位(D)の3種を必須とする形態、並びに、

(4)繰り返し単位(A)、繰り返し単位(B)、繰り返し単位(C)及び繰り返し単位(D)の4種を必須とする形態が挙げられる。これらの繰り返し単位はそれぞれ同一でもよく異なっていてもよい。また、上述した4つの形態のうち(4)の形態が、遊離プロトンによる処理前後でのアルカリ水溶液への溶解性の変化が大きく、かつ、各種基板との密着性や現像性をより高められ、更には耐薬品性や耐エッチング性を発揮できるので好ましい形態である。また、これらの繰り返し単位の付加形態としては、ランダム状、ブロック状、交互状等が挙げられるが、ランダム状が好ましい。

【0021】本発明の共重合体において、各種基板との 密着性は、主に繰り返し単位(B)及び繰り返し単位

(C) により発現することになる。また、遊離プロトンによる処理前の溶解抑制性は、繰り返し単位(A)及び繰り返し単位(C)により発現することになるが、この特性については、(C)がプロトンによる脱離性基を有しない場合には(A)の寄与度が大きい。更に、処理後のアルカリ水溶液への溶解性は、繰り返し単位(A)、繰り返し単位(B)及び繰り返し単位(C)により発現することになるが、例えば、繰り返し単位(C)と繰り返し単位(C)とを比べると、R⁴がプロトンによる脱離性基である場合には、繰り返し単位(C)の寄与度が大きいと考えられる。また更に、耐薬品性及び耐エッチング性は、繰り返し単位(A)、繰り返し単位(B)及

8

び繰り返し単位(D)により発現することになるが、この特性については、フェノールのように酸性ではなく、プロトンによる反応性置換基も持たない芳香族環を有する、主に繰り返し単位(D)の寄与度が大きいと考えられる。本発明では、これらの繰り返し単位の作用が相乗的に発揮されると共に、共重合体の上記各特性のすべてが向上されることになり、繰り返し単位(B)及び繰り返し単位(C)を必須とすることにより初めて遊離プロトンによる処理前後のアルカリ水溶液への溶解性の変化等の特性、基板密着性、現像性、耐薬品性及び耐エッチング性が高いレベルで発揮され、これらに加えて繰り返し単位(A)及び/又は繰り返し単位(D)を必須とすることで、上記各特性がより高いレベルで発揮され、様々な用途に好適に適用することができることになる。

【0022】本発明のプロトンによる脱離性基を有する 共重合体では、一般式(1)において、繰り返し単位の モル分率におけるa、b及びcとしては、cが5~50 モル%、a+b、すなわちaとbとの合計が50~95 モル%であることが好ましい。これにより、本発明の作 用効果が充分に発揮されることになる。より好ましく は、cが5~20モル%、a+bが80~95モル%で ある。なお、上記の各繰り返し単位のモル分率において は、共重合体を構成する繰り返し単位中、a、b及びc の合計を100モル%とする。

【0023】また、本発明のプロトンによる脱離性基を有する共重合体が、更に繰り返し単位(D)を必須とする場合に、一般式(1)及び一般式(2)において、繰り返し単位のモル分率におけるa、b、c及びdとしては、cが5~45モル%、a+b、すなわちaとbとの合計が50~90モル%、dが5~30モル%であることが好ましい。これにより、本発明の作用効果がより充分に発揮されることになる。より好ましくは、cが5~20モル%、a+bが50~90モル%、dが5~30モル%である。なお、上記の各繰り返し単位のモル分率においては、共重合体を構成する繰り返し単位のト。a、b、c及びdの合計を100モル%とする。

【0024】本発明のプロトンによる脱離性基を有する共重合体では、繰り返し単位(A)を有する場合、a及びbが、0.2 \leq b/(a+b) \leq 0.95を満たすことが好ましい。すなわち、繰り返し単位のモル分率におけるaとbとの合計を100モル%としたとき、bが20~95モル%であることが好ましい。20モル%未満であると、基板密着性や現像性が充分に得られなくなるおそれがあり、95モル%を超えると、遊離プロトンによる処理前の溶解抑制性が不充分となり、現像性が低下するおそれがある。より好ましくは、bが50モル%以上であり、また、90モル%以下である。

【0025】上記一般式(1)におけるR²であるプロトンによる脱離性基としては、tーブチル基、イソプロピル基等の分枝状アルキル基;シクロブチル基、シクロ

ペンチル基、シクロヘキシル基、シクロヘプチル基等の 脂環式骨格が一般式CnH2n (nは、3以上の整数)で 表されるシクロアルキル基:1-メチルシクロヘキシル 基、1-エチルシクロヘキシル基、1-メチルシクロペ ンチル基、1-エチルシクロペンチル基等のシクロアル キル基の水素原子の1つ又は2つ以上が直鎖又は分枝状 のアルキル基で置換された基;シクロアルキル基に橋か け炭化水素が導入されたスピロヘプタン、スピロオクタ ン等のスピロ環を有する化合物から形成される基;テト ラヒドロピラニル基、テトラヒドロフラニル基、3ーオ キソシクロヘキシル基、メトキシメチル基、エトキシメ チル基、1-メトキシエチル基、1-エトキシエチル 基、1-ブトキシエチル基、t-ブトキシカルボニル 基、トリメチルシリル基、トリエチルシリル基等のヘテ ロ原子を有する官能基:イソボルニル基、アダマンチル 基、1-メチルアダマンチル基、1-エチルアダマンチ ル基や、ノルボルニル環、ボルネン環、メンチル環、メ ンタン環、ショウノウ環、イソショウノウ環、セスキテ ルペン環、サントン環、ジテルペン環、トリテルペン 環、ツジャン、サビネン、ツジョン、カラン、カレン、 ピナン、ノルピナン、ボルナン、カンフェン、トリシク レン等の化合物から形成されるテルペン環を有する置換 基;コレステリック環、胆汁酸、ジギタロイド類、ステ ロイドサポニン類等のステロイド骨格や、多環状化合物 から形成される基等が好適である。これらは、ヒドロキ シル基、カルボキシル基、炭素数1~4のアルキル基、 ヒドロキシアルキル基、カルボキシアルキル基等で置換 されていてもよい。

【0026】上記一般式(1)におけるR²としては、上記に例示したプロトンによる脱離性基の中でも、tーブチル基、tーブトキシカルボニル基、テトラヒドロピラニル基、又はトリメチルシリル基が好ましい。これにより、本発明の作用効果をより充分に発揮することが可能となる。また本発明の共重合体にあっては、遊離プロトンによる脱離性やアルカリ水溶解速度等の物性を損なわない範囲で、共重合体の骨格となる炭化水素の水素原子は、その他の基で置換されていてもよい。また、共重合体に導入される芳香環においても同様で水素原子以外の置換基で置換されていてもよい。

【0027】上記水素原子以外の置換基としては、アルキル基(エチル基、tーブチル基等)等の有機基;アルコキシル基;カルボキシル基;ヒドロキシル基;アミノ基;スルホン基及びハロゲン元素等が好適である。また、その他の置換基は、カルボン酸塩やアンモニウム塩、4級アンモニウム塩、金属塩等の構造になっていてもよい。

【0028】上記一般式(1)におけるR⁴である置換 又は無置換アルキル基としては、tーブチル基、イソプロピル基等の分枝状アルキル基;シクロブチル基、シクロペナシル基、シクロペプチル基等 の脂環式骨格が一般式 Cn Han (nは、3以上の整数)で表されるシクロアルキル基;1-メチルシクロヘキシル基、1-エチルシクロヘキシル基、1-メチルシクロペンチル基等のシクロアルキル基の水素原子の1つ又は2つ以上が直鎖又は分枝状のアルキル基で置換された基等が好適である。これらは、ヒドロキシル基、カルボキシル基、炭素数1~4のアルキル基、ヒドロキシアルキル基、カルボキシアルキル基等で置換されていてもよい。

【0029】上記一般式(1)におけるR⁴としては、上記に例示した置換又は無置換アルキル基の中でも、プロトンによる脱離性基であることが好ましく、特に酸素原子に結合する炭素原子が3級炭素原子である基、すなわち一般式(1)においてR⁴は、tーブチル基、1ーメチルシクロヘキシル基、1ーエチルシクロヘキシル基、1ーメチルシクロペンチル基、1ーエチルシクロペンチル基、1ーメチルアダマンチル基又は1ーエチルアダマンチル基であることが好ましい。

【0030】木発明のプロトンによる脱離性基を有する共重合体は、重量平均分子量(Mw)が2000以上であることが好ましく、また、50000以下であることが好ましい。2000未満であると耐熱性が劣る場合があり、50000を超えると遊離プロトンによる処理前後でのアルカリ水溶液への溶解性の変化の差が充分ではなく、本発明の作用効果を充分に発揮することができない場合がある。より好ましくは、2500以上であり、また、25000以下である。更に好ましくは、3000以上であり、また、15000以下である。なお、本明細書中、重量平均分子量とは、ゲルパーミエーションクロマトグラフィーによるポリスチレン換算での重量平均分子量を意味する。

【0031】本発明のプロトンによる脱離性基を有する 共重合体を製造する方法としては、繰り返し単位 (A) 及び繰り返し単位(C)を必須とする、又は、これに加 えて繰り返し単位(D)を必須とする共重合体を製造す る工程を行った後、繰り返し単位(A)が有するR2で 表される基を一部又は全部脱離させて水素原子と交換す ることにより繰り返し単位(B)を形成する工程を行う 方法等が好適である。このような製造方法により、上述 した本発明のプロトンによる脱離性基を有する共重合体 のうち、(1)繰り返し単位(B)及び繰り返し単位 (C) の2種を必須とする形態、(2) 繰り返し単位 (A)、繰り返し単位(B)及び繰り返し単位(C)の 3種を必須とする形態、(3)繰り返し単位(B)、繰 り返し単位(C)及び繰り返し単位(D)の3種を必須 とする形態、並びに、(4)繰り返し単位(A)、繰り 返し単位(B)、繰り返し単位(C)及び繰り返し単位 (D) の4種を必須とする形態を効率よく製造すること ができることになる。また、繰り返し単位(B)を形成 する単量体及び繰り返し単位 (C) を形成する単量体

を、又は、これに加えて繰り返し単位(A)を形成する 単量体や繰り返し単位(D)を形成する単量体を所定量 となるように含んだ単量体成分を用いて重合することに よって本発明の共重合体を得ることもできる。

【0032】上記繰り返し単位(A)を形成する単量体 としては、下記一般式(3);

[0033]

[化5]

$$CH_2=C$$
 R^1
 OR^2
(3)

【0034】(式中、R1及びR2は、上記と同じ。)で 表される化合物等が好適である。このような化合物とし ては、ヒドロキシスチレン類にオレフィン類が付加した 構造を有する化合物が好適に用いられる。

【0035】上記ヒドロキシスチレン類としては、2-20 ヒドロキシスチレン、3-ヒドロキシスチレン、4-ヒ ドロキシスチレン等が好適であり、1種又は2種以上を 用いることができる。また、これらは、アルキル基、ヒ ドロキシル基、カルボキシル基、ハロゲン原子等で置換 されたものであってもよい。これらの中でも、4-ヒド ロキシスチレンを用いることが好ましい。

【0036】上記オレフィン類としては、エチレン、プ ロピレン、1-ブテン、イソブチレン、ブタジエン等の 炭素数4~20の鎖状オレフィン類:シクロペンテン、 シクロヘキセン、シクロペンタジエン等のシクロオレフ ィン類; ノルボルニレン、ビシクロ[2.2.1] ヘプ ター2-エン、ビシクロ[2.2.1] ヘプター2,5 ージエン、5ーノルボルネンー2ーメタノール、ビシク ロ[2.2.2] オクトー2ーエン、ビシクロ[2. 2. 2] オクトー2, 5ージエン、ビシクロノナジエ ン、ジシクロペンタジエン、メチルシクロペンタジエン ダイマー、ビシクロペンタジエンアセテート、アダマン タン、2-メチレンアダマンタン等の多環式シクロオレ フィン類;カンフェン、ターピネオール、ターピネンー $4-オール、<math>\alpha-$ ターピネン、 $\gamma-$ ターピネン等のオレ フィンテルペン類;アリルアルコール、クロチルアルコ ール、アリルカルビノール等のオレフィンアルコール 類;アクロレイン、メタクロレイン、クロトンアルデヒ ド等のオレフィンアルデヒド類; アクリル酸、メタクリ ル酸、マレイン酸、コハク酸等のオレフィンカルボン 酸;アクリル酸エステル、メタクリル酸エステル、クロ トン酸エステル、αーヒドロキシメチルアクリル酸エス テル等のオレフィンカルボン酸エステル類:メチルビニ ルケトン、エチリデンアセトン、メシチルオキシド等の オレフィンケトン類;メチルビニルエーテル、エチルビ 50 ニルエーテル、ブチルビニルエーテル等のビニルエーテ ル類;スチレン、α-メチルスチレン、アクリロニトリ ル、メタクリロニトリル等が好適である。これらは単独 で用いてもよく、2種以上を併用してもよい。また、こ れらは、アルキル基、ヒドロキシル基、カルボキシル 基、ハロゲン原子等で置換されたものであってもよい。 このようなオレフィン類の好ましい形態としては、イソ ブチレンを含むようにすることである。この場合、主成 分として含むようにすることが好ましい。

【0037】特に繰り返し単位(A)を形成する単量体 としては、一部又は全部脱離して繰り返し単位 (B) に 変換することが容易である、4-t-ブトキシスチレ ン、3-t-ブトキシスチレン、2-t-ブトキシスチ レンが好ましく、4-t-ブトキシスチレンがより好ま しい。

【0038】上記繰り返し単位(C)を形成する単量体 としては、下記一般式(4);

[0039]

【化6】

$$CH_2=C$$
 O
 R^4
 (4)

【0040】(式中、R⁴は、上記と同じ。)で表され る化合物等が好適である。このような化合物としては、 メチル2-(ヒドロキシメチル)アクリレート、エチル 2- (ヒドロキシメチル) アクリレート、t-ブチル2 - (ヒドロキシメチル) アクリレート、イソプロピル2 - (ヒドロキシメチル) アクリレート、n-プロピル2 - (ヒドロキシメチル) アクリレート、n-ブチル2-(ヒドロキシメチル) アクリレート、1ーメチルシクロ ヘキシル2-(ヒドロキシメチル)アクリレート、1-エチルシクロヘキシル2- (ヒドロキシメチル) アクリ レート、1-メチルシクロペンチル2-(ヒドロキシメ チル)アクリレート、1-エチルシクロペンチル2-(ヒドロキシメチル) アクリレート、1ーメチルアダマ ンチル2- (ヒドロキシメチル) アクリレート、1-エ チルアダマンチル2- (ヒドロキシメチル) アクリレー ト等が好適であるが、特にR⁴がプロトンによる脱離性 基であるものが好ましく、酸素原子に結合している炭素 原子が3級炭素原子であるとより好ましく、tーブチル 2- (ヒドロキシメチル) アクリレートが更に好まし V١.

【OO41】上記繰り返し単位(D)を形成する単量体 としては、下記一般式 (5);

[0042]

【化7】

【0043】 (式中、R⁵は、上記と同じ。) で表され る化合物、すなわちスチレン、αーメチルスチレン、ビ ニルトルエン、エチルビニルベンゼン等が用いられる。 【0044】上記共重合体の製造方法においては、

(1) の形態や(2) の形態の共重合体を製造する場合 には、繰り返し単位 (A) を形成する単量体及び繰り返 し単位(C)を形成する単量体を必須として含む単量体 成分におけるこれらの必須の単量体の使用量を、 c が 5 ~50モル%、a+bが50~95モル%の範囲内とな るように設定することが好ましく、(3)の形態や

(4) の形態の共重合体を製造する場合には、繰り返し 単位(A)を形成する単量体、繰り返し単位(C)を形 成する単量体及び繰り返し単位(D)を形成する単量体 を必須として含む単量体成分におけるこれらの必須の単 量体の使用量を、cが5~45モル%、a+bが50~ 90モル%、dが5~30モル%の範囲内となるように 設定することが好ましい。

【0045】本発明のプロトンによる脱離性基を有する 共重合体においては、本発明の作用効果を奏することに なる限り、必須の繰り返し単位を形成する単量体以外の 単量体を1種又は2種以上用いてもよい。このような単 量体としては、アクリル酸、メチルアクリレート、エチ ルアクリレート、tーブチルアクリレート等のアクリル 酸とそのエステル類;メタクリル酸、メチルメタクリレ ート、エチルメタクリレート、tーブチルメタクリレー ト等のメタクリル酸とそのエステル類; アクリロニトリ ル、メタクリロニトリル等のニトリル基含有モノマー; アクリルアミド、メタクリルアミド等のアミド基含有モ ノマー;エチレン、プロピレン等のオレフィン類;フマ ル酸;フマル酸エステル類;無水マレイン酸;無水マレ イン酸類等が好適である。

【0046】本発明の共重合体を製造する工程における 共重合方法としては、重合開始剤を用いる重合方法;イ オン化放射線、電子線等の放射線や紫外線を照射する重 合方法;加熱による重合方法等の従来公知の種々の方法 を用いることができる。また、塊状重合、溶液重合、懸 潤重合、乳化重合等のいずれの重合方法でもよいが、特 に重合開始剤を用いる溶液重合が好ましい。

【0047】上記共重合方法において、重合開始剤とし ては、ベンゾイルパーオキサイド、ジーtーブチルパー オキサイド等の過酸化物;2,2′ーアゾビスイソブチ ロニトリル、ジメチル2、2'ーアゾビス(2-メチル プロピオネート)、2, 2' -アゾビス(2, 4-ジメ

チルバレロニトリル)等のアゾ化合物等が好適であり、 1種又は2種以上を用いることができる。中でも、シア ノ基を有さない重合開始剤であるジメチル2、21-ア ゾビス(2-メチルプロピオネート)を使用することが 好ましい。また、共重合の条件としては、窒素ガス等の

【0048】上記製造方法においては、繰り返し単位 (A) が有するR2で表される基を一部又は全部脱離さ せて水素原子と交換することにより繰り返し単位 (B) を形成する工程を行うことになるが、このような工程で は、例えば、繰り返し単位(A)及び繰り返し単位

不活性ガス雰囲気下で行うことが好ましい。

(C)を必須として有する共重合体を溶剤に溶解させ、 酸触媒を用いて繰り返し単位(A)が有するR2で表さ れる基を一部又は全部脱離する方法等が好適に適用され る。この際に、生成する共重合体における繰り返し単位 (B) のモル分率が上述した範囲内となるように、反応 条件等を適宜設定することが好ましい。この場合に用い られる酸触媒としては、上述したものと同様のもの等が 好適である。また、反応速度を抑制しやすい速度にする ために、温度を30~70℃で行うことが好ましい。よ り好ましくは、40~60℃で行う。更に好ましくは、 酸触媒としてトリフルオロメタンスルボン酸を用いる。

【0049】本発明の共重合体や本発明における製造方 法により製造される共重合体中に、上述したような必須 の構造が存在することを確認する手段としては、例え ば、「H-NMR、13 C-NMR等が好適に適用され

【0050】本発明のプロトンによる脱離性基を有する 共重合体は、遊離プロトンが共存すると遊離プロトンに よる作用を受け、作用前と比してアルカリ水溶液等への 溶解性が著しく高まる性質を持ち、かつ、基板への密着 性が良好であり、現像性、耐薬品性、耐エッチング性に 優れるため、フォトリソグラフィー用材料や酸触媒の作 用により発生するオレフィンの体積膨張を利用した低収 縮化材料等の化学工業における様々な用途に好適に適用 することができる共重合体として有用である。

[0051]

【実施例】以下に実施例を揚げて本発明を更に詳細に説 明するが、本発明はこれらの実施例のみに限定されるも のではない。なお、特に断りのない限り、「部」は「重 量部」を、「%」は「質量%」を意味するものとする。

【0052】実施例1 (共重合体A)

重合反応

攪拌装置、窒素導入管、温度計、冷却管を備えた200 0m1のフラスコに酢酸エチル553部を仕込み、窒素 置換しながら80℃まで昇温した。ここに、予め用意し ておいたp-t-ブトキシスチレン (PBS) 699 g、tーブチル2-(ヒドロキシメチル)アクリレート (t-BHMA) 111gからなる単量体混合物の15 質量%をフラスコに投入した。続いて、ジメチル2,

14

2′ーアゾビス(2ーメチルプロピオネート)(和光純薬工業社製、商品名「Vー601」)116g、酢酸エチル194gからなる開始剤溶液の15質量%をフラスコに投入して重合を開始した。重合開始10分後、単量体混合物及び開始剤溶液の滴下を開始し、単量体混合物は5時間50分かけて、開始剤溶液は6時間20分かけて、それぞれ滴下を終了した。その後90分間熟成を行った。重合中は内部温度を80±1℃に保った。このようにして得られた共重合体を東ソー社製、HLCー8120GPCを用いて分子量の測定を行った結果、重量平均分子量5700、分子量分布(Mw/Mn)1.68であった。残存モノマーの測定から、PBSの重合率は90モル%、tーBHMAの重合率は95モル%であった。よって、得られた共重合体の構造はPBS単位84モル%、tーBHMA単位16モル%と算出された。

【0053】選択的脱離反応

重合反応で得られた共重合体をメタノールで沈殿精製し た後、この共重合体100部をジオキサン200部、ア セトン150部の混合溶剤に溶解し、重合反応と同様の 反応器を用いて45℃まで昇温した。そこに、酸触媒と してトリフルオロメタンスルホン酸 0.04部を加えて 選択的脱離反応を開始した。酸触媒添加10分後、冷却 管を通過したイソブテンが確認された。反応中、反応液 をサンプリングして30倍以上のイオン交換水中に投入 して沈殿させ、ポリマーをブフナー漏斗でろ別し、イオ ン交換水でよくすすいだ。取り出したポリマーを真空乾 燥機で乾燥させた後に、重ジメチルスルホキシドに溶解 させNMR測定し、芳香族プロトンとtープチル基のプ ロトンの比から、脱離反応の進行度をモニターした。P BS単位30モル%、p-ヒドロキシスチレン (PH S) 単位54モル%、t-BHMA単位16モル%から なる構造まで脱離が進行した時に、氷水で急冷して反応 を停止し、その後反応溶液を4500部のイオン交換水 に投入して、沈殿精製を行った。沈殿を濾過、乾燥させ て、粉末状の共重合体(A)を得た。GPCによる分子 量測定結果は、重量平均分子量4900、分子量分布 (Mw/Mn) 1. 59であった。また、酸価の測定及 びNMRチャートから、この反応条件では、t-BHM A単位のtーブチル基は脱離していなかった。

【0054】物性確認

得られた共重合体のフォトリソグラフィー物性を確認するため、ジオキサン50gに共重合体(A)20gを溶解し、トリフルオロメタンスルホン酸0. 2部を添加して、100℃で1時間反応させた。反応前後の共重合体(A)をスピンコートで乾燥膜厚が1μmの厚みになるように、テトラメチルジシラザンで疎水化処理したシリコン基板にコートし、23℃にてテトラメチルアンモニウムヒドロキサイドの4. 5%水溶液に浸漬した際の溶解膜厚を日本真空技術社製、DEKTAK II A表面あらさ測定システムにて測定することにより、アル

カリ水溶解速度(m/秒)を測定した。膜厚の測定は膜の一部をシリコン基板に達するまで削り、段差の高さを測定した。溶解速度は、浸渍前の膜厚から浸渍後の膜厚を減じ、浸渍時間で除算することによって求めた。120秒以内に膜がすべて溶解するならば、浸漬前の膜厚を溶解に要した時間で除算して求めた。

【0055】共重合体(A)は、反応前の溶解速度が300×10-10 m/秒であり、反応後の溶解速度が3000×10-10 m/秒以上と大きな溶解速度差となり、酸触媒反応前後でのアルカリ水溶解速度が大きく変化するうえ、テトラメチルアンモニウムヒドロキサイド水溶液に浸漬した際に膜のはがれやクラックが生じず、シリコン基板に対する密着性も良好であり、フォトリソグラフィー用の重合体として好ましいことが分かった。結果を表1に示す。

【0056】実施例2(共重合体B)

選択的脱離反応を、PBS単位33モル%、PHS単位51モル%、t-BHMA単位16モル%になった時点で反応を停止したこと以外は、実施例1と同様の操作を行い共重合体(B)を得て、物性確認を行った。結果を表1に示す。

【0057】実施例3 (共重合体C)

単量体混合物として、PBS614g、t-BHMA118g、スチレン78gからなるものを用い、選択的脱離反応を、PBS単位21モル%、PHS単位49モル%、スチレン単位15モル%、t-BHMA単位15モル%になった時点で反応を停止したこと以外は、実施例1と同様の操作を行い共重合体(C)を得て、物性確認を行った。結果を表1に示す。

【0058】実施例4(共重合体D)

選択的脱離反応を、PBS単位26モル%、PHS単位44モル%、スチレン単位15モル%、t-BHMA単位15モル%になった時点で反応を停止したこと以外は、実施例3と同様の操作を行い共重合体(D)を得て、物性確認を行った。結果を表1に示す。

【0059】実施例5 (共重合体E)

選択的脱離反応を、PBS単位18モル%、PHS単位52モル%、スチレン単位15モル%、t-BHMA単位15モル%になった時点で反応を停止したこと以外は、実施例3と同様の操作を行い共重合体(E)を得て、物性確認を行った。結果を表1に示す。

【0060】実施例6(共重合体F)

単量体混合物として、PBS583g、t-BHMA121g、スチレン106gからなるものを用い、選択的脱離反応を、PBS単位17 モル%、PHS単位48 モル%、スチレン単位20 モル%、t-BHMA 単位15 モル%になった時点で反応を停止したこと以外は、実施例1 と同様の操作を行い共重合体(F)を得て、物性確認を行った。結果を表1 に示す。

【0061】比較例1(共重合体G)

選択的脱離反応を、PBS単位9モル%、PHS単位56モル%、スチレン単位20モル%、t-BHMA単位15モル%になった時点で反応を停止したこと以外は、

性確認を行った。結果を表1に示す。

[0062]

【表1】

実施例6	と同様の操作を行い	>共重合体	(G)	を得て、	物

		実施例1	実施例2	実施例3	実施例4	実施例5	実施例6	比較例1
共重合	体の名称	共重合体 (A)	共重合体 (B)	共重合体 (C)	共重合体 (D)	共重合体 (E)	共重合体 (F)	共重合体 (G)
重合モノマー 組成(g)	PBS	699	699	614	614	614	583	583
	t-BHMA	111	111	118	118	118	121	121
	スチレン	ı		78	78	78	106	106
開始剤 🗸	-601(g)	116	116	116	116	116	116	116
重合体の 構造単位 (モル%)	(A)	30	33	21	26	18	17	9
	(B)	54	51	49	44	52	48	56
	(C)	16	16	15	15	15	20	20
	(D)			15	15	15	16	15
分子	⊕ Mw	4900	5200	4900	5100	4800	5100	5000
Mw.	∕Mn	1. 59	1. 56	1. 64	1. 60	1.61	1. 70	1. 72
	溶解速度 m/秒)	300	70	260	30	510	280	1800
アルカリ	支応後の 溶解選度 ⁰ m∕秒)	3000以上	3000以上	3000的F	3000以上	3000以上	2700	2700
フォトリング	ラフィー物性	6	©	0	0	- O	Ø	×

【0063】表1について、以下に説明する。重合モノマー組成において、PBSとは、p-t-ブトキシスチレンであり、t-BHMAとは、t-ブチル2ー(ヒドロキシメチル)アクリレートである。重合体の構造単位において、(A)は、PBSにより形成される構造単位であり、(B)は、PBSにおける選択的脱離反応により形成される構造単位であり、(C)は、t-BHMAにより形成される構造単位であり、(D)は、スチレン

により形成される構造単位である。

[0064]

【発明の効果】本発明のプロトンによる脱離性基を有する共重合体は、上述のような構成よりなるので、遊離プロトンによる処理前後のアルカリ水溶液への溶解性の変化等の特性、基板密着性、現像性、耐薬品性及び耐エッチング性が高いレベルで発揮され、様々な用途に好適に適用することができる。

フロントページの続き

(72) 発明者 鴻巣 修

大阪府吹田市西御旅町5番8号 株式会社 日本触媒内

(72) 発明者 後藤 伸一

大阪府吹田市西御旅町5番8号 株式会社 日本触媒内

(72)発明者 荒川 元博

大阪府吹田市西御旅町 5 番 8 号 株式会社 日本触媒内 (72) 発明者 宇賀村 忠慶

大阪府吹田市西御旅町5番8号 株式会社 日本触媒内

Fターム(参考) 2HO25 AAO4 AAO6 AAO7 AAO8 AAO9

AA14 AB16 AB20 AC01 AC03

ADO3 BEOO BGOO

4J100 AB07P AB070 AL29R BA030

BAO4P BA76P BCO2P BCO3P

BCO3R BCO4P BCO4R BCO7P

BCO9R BC43P BC43Q BC52P

BC53P CA05 CA31 DA39

HAO8 JA38